# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-190483

(43)Date of publication of application: 26.07.1990

(51)Int.Cl.

C23C 28/00

(21)Application number: 01-008623

(71)Applicant: NIPPON STEEL CORP

(22)Date of filing:

19.01.1989

(72)Inventor: NOMOTO TETSUYA

HOTTA TAKASHI

## (54) GALVANIZED STEEL SHEET HAVING SUPERIOR PRESS FORMABILITY

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the steel sheet having considerably reduced charge resistance at the time of press forming, reducing the fracture phenomena of press- formed products and remarkably enhancing the productivity and yield of press- formed products by forming an oxide coating film on the surface of a galvanized steel sheet.

CONSTITUTION: An oxide coating film is formed on the surface of a galvanized steel sheet independently of the kind of the galvanized steel sheet to obtain a galvanized steel sheet having superior press formability. A Zn- or Fe-based oxide coating film is preferably formed by oxidizing the surface of the Zn layer of the galvanized steel sheet by electrolytic oxidation, immersion or coating oxidation.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

### 19 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ® 公開特許公報(A) 平2-190483

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)7月26日

C 23 C 28/00

B 6813-4K

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全5頁)

**②発明の名称** プレス成形性に優れた亜鉛めつき鋼板

②特 願 平1-8623

②出 願 平1(1989)1月19日

@発明者野本

徹 也 愛

愛知県東海市東海町5-3 新日本製鐵株式会社名古屋製

鐵所内

@発明者 堀田

愛知県東海市東海町5-3 新日本製鐵株式会社名古屋製

鐵所内

⑩出 願 人 新日本製鐵株式会社

東京都千代田区大手町2丁目6番3号

砂代 理 人 弁理士 吉 島 寧

#### 明 和 音

#### 1. 発明の名称

プレス成形性に優れた亜鉛めっき鋼板

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) 亜鉛めっき鋼板の表面に酸化物皮膜を形成せしめた、プレス成形性に優れた亜鉛めっき鋼板。
- (2) 亜鉛めっき鋼板の表面に、ZnO を主体とする酸化膜をZnO量で30~3000 mg/㎡ (片面あたり) 形成せしめたプレス成形性に優れた亜鉛めっき鋼板。
- (3) 亜鉛めっき鋼板のめっき層表面を電解酸化、 浸渍酸化又は強布酸化処理により亜鉛又は鉄を主 体とする酸化物を形成せしめることを特徴とする 請求項1に記載のプレス成形性に優れた亜鉛めっ き鋼板の製造方法。
- (4) めっき層表面が固相状態または、めっき層表面が合金化し粗面化後、加熱しZnO を主体とする酸化膜を生成せしめることを特徴とする語求項2に記載のプレス成形性に優れた亜鉛めっき鋼板の製造方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、プレス成形性に優れた亜鉛めっき鋼板に関するものである。

(従来技術及び発明が解決しようとする課題)

また、特開昭62-185883号のごとく、 軟質なめっき層をもつ亜鉛めっき鋼板の設面にクロム酸化物やFe-Znめっきを施し、表面を硬質 化することにより、プレス成形時の型かじりを回 避させることが開示されている。

しかしながら、プレス成形性を代表するプレス 破断現象を回避するうえにおいて、 硬質な皮膜を 付与するだけでは効果が期待されない。 各種プレス成形性部品の防錆強化対策として、工業的にも っとも有効な手段として、各種の亜鉛めっき鋼板 が多用される中で、プレス成形性に優れた亜鉛め っき鋼板の開発が強く要求されているところであ る。

本発明はこのような要求を有利に解決するためになされたもので、プレス成形時のプレス破断を 大幅に改善できる亜鉛めっき鋼板を提供するもの である。

#### (課題の解決するための手段)

本発明の特徴とするところは、(1) 亜鉛めっき 鋼板の表面に酸化物皮膜を生成せしめた、プレス 成形性に優れた亜鉛めっき鋼板。(2) 亜鉛めっき 鋼板の表面に、ZnO を主体とする酸化膜をZnO 量 で30~3000 mm/m (片面あたり) 形成せし めたプレス成形性に優れた亜鉛めっき鋼板 (3)亜

しかして、亜鉛めっき鋼板としては、溶射法なっき法、電気めっき法、蒸着めっき法、溶射法など各種の製造方法によるものがあり、めっき組成としては純スnの位、ZnとFe,ZnとNi,ZnとA2、ZnとMnなどZn を主成分として、耐血性など語機能の向上のため1種ないし2種以上の合金元素などのでラミックス微粒子、TiO.などの酸化物、

鉛めっき網板のめっき層表面を電解酸化、浸漬酸化または逸布酸化処理により亜鉛めっき網板 (4)めっき層表面が固相状態または、めっき層表面が合金化し粗面化後、加熱しZnOを主体とする酸化膜を生成せしめることを特徴とする、亜鉛めっき鋼板の製造方法に関する。

#### (作用)

有機高分子をめっき層中に分散させたもの、めっ き層の厚み方向で単一組成のもの、連続的あるい は唇状に粗成が変化するもの、さらに複層めっき 鋼板では、最上層がFeやNiを主成分としてZn, Pなど各種合金元素を含むものを用いることがで きる。例えば、溶融亜鉛めっき鋼板、鉄・亜鉛合 金化溶脱亜鉛めっき鋼板、亜鉛を主とするアルミ ニュウム、鉄などの合金溶融亜鉛めっき鋼板、め っき層断面方向で下層が合金化されている合金化 溶融亜鉛めっき鋼板(一般にハーフアロイと称す る)、片面鉄 - 亜鉛合金化溶融亜鉛めっき層、他 - 面溶融亜鉛めっき層からなるめっき網板、これら のめっき暦上に電気めっき、蒸着めっき等により 亜鉛、鉄、ニッケルを主成分とする金属をめっき した鋼板、あるいは、電気亜鉛めっき鋼板、亜鉛、 ニッケル、クロム等合金電気めっき鋼板等、更に、 単一合金間又は複層合金電気めっき鋼板及び、こ れらのめっき層上に有機皮膜を被覆した、めっき 鋼板、亜鉛および亜鉛含有金属の蒸着めっき鋼板 等がある。その他、SiOz,AgzOzなどのセラ

ミックス微粒子、TiO。酸化物微粒子及び有機高分子などを亜鉛又は亜鉛合金めっき中に分散させた分散めっき領板がある。

本発明者らは、亜鉛めっき鋼板の租類の如何によらず、めっき鋼板の設面に酸化物皮膜を形成させることにより、プレス成形において、材料の流入抵抗力を顕著に低減できることを見出した。

次ぎに、このような亜鉛めっき鋼板の表面に形成せしめる酸化物としては、酸化物中にZnO の他、例えばめっき層中に含有する成分元素又はそれらの酸化物などの化合物等を含有するものでも良い。また、陽極酸化などの電気化学処理において、処理液が含有する成分あるいは化合物を含んでも良い。

このような酸化物の生成量としては、酸化物中の 2 n O 量 (片面あたり)として、30~3000 ベーボである。 2 n O 量が30 吸/ ポ未満では効果が少なく、また3000 吸/ ポ超になると化成処理が困難になるため好ましくない。

このような酸化物は、例えば5%ョウ素メタノ

に形成できる。

さらに、酸化物形成法としては、めっき後アルカリまたは酸性溶液中に浸漬酸化する方法、これら溶液をロールコートあるいはスプレーし酸化する方法、そのほかアルカリ、中性または酸性溶液中で電気化学的に酸化する方法なども有効な手段となる。

(実施例)

ール商被でめっき層を溶解し、抽出残査を混合股 剤(函酸 1、炭酸ナトリウム 3)で融解した後、 塩酸で溶液化してICPで分析した亜鉛量を Zn〇量 に換算、又は、グロー放電分光法(GOS)によ り測定した最表面から 1 秒間の酸素積分強度値が 1・0~1 0 VS(片面当り)で、確実に把握するこ とができる。

上記のごとき、 ZnO 皮膜は、亜鉛めっき鋼板 片面のみに形成してもよいが、摺動抵抗力を効果 的に低減するためには、処理面をダイス側にして プレス成形することがよい。さらに効果を得るた めには、両面とも皮膜形成することにより成形性 を一層高めることができる。

しかして、前記のごとき酸化物の生成方法としては、めっき後、めっき最表面が固相状態または、めっき層を加熱合金化する場合は、合金化がほまたし、表面の粗面化が完了した後(最表面がよまたはる相の単層または両者が混在する状態)、高温での水との反応により ZnO を主体とする酸化物が確実

本発明の実施例を比較例とともに第1表に示す。

第 1 表

項	めっき鋼板	目付量	酸化膜	酸化膜量	(片面/他面)	擅動抵抗
実施 目	の種類	·(g/m²)	形成法	ZnO	酸素強度	係数 (R)
應樣		片面/他面		(mg/m²)	0: (V.S)	片面/他面
実施例 1	Gi 両面	50/50	A	110/120	1.3/1.3	0.55/0.60
実施例 2	片面AS,他面Gi	40/80	A	130/70	1.4/1.1	0.52/0.62
実施例 3	AS 両面 .	100/100	A	110/130	1.3/1.4	0.48/0.50
実施例 4	AS 両面	70/70	A	150/170	1.5/1.6	0.45/0.50
実施例 5	AS 両面	70/70	В	1200/1100	4.4/4.2	0.35/0.34
実施例 6	AS 商面	60/60	A	60/75	1.0/1.1	0.42/0.46
実施例 7	AS 両面	45/45	A A	300/250	2.4/2.0	0.43/0.43
実施例 8	AS 両面	60/60	A A·	280/300	2.2/2.4	0.46/0.47
実施例 9	AS 両面	80/80	A A	310/290	2.4/2.4	0.47/0.48
実施例10	AS-E 両面	35/60	В	70/85	1.1/1.2	0.33/0.44
実施例11	ZL-E 両面	23/23	В	65/75	1.0/1.1	0.30/0.33
実施例12	E.G 両面	60/60	с	1800/1900	6.3/6.4	0.65/0.63
実施例13	エクセライト	23/23	B	1400/1500	4.6/4.7	0.32/0.30
実施例14	ジンクライト	20/20.	В	950/750	4.0/3.8	0.48/0.52
比較例 1	AS 両面	70/70		20/15	0.3/0.3	0.80/0.88
比較例 2	Gi两面	50/50	-	10/12	0.2/0.2	0.90/0.98
比較例 3	AS-E 両面	30+3/60	_	23/18	0.4/0.3	0.50/0.87
比較例 4	ZL-8 両面.	20+3/20+3		17/18	0.3/0.3	0.52/0.55
比較例 5	エクセライト	23/23		12/13	0.2/0.2	0.53/0.55
比較例 6.	ジンクライト	20/20	_	17/21	0.3/0.4	0.75/0.80
比較例 7	EG 両面	20/20		17/21	0.3/0.4	0.99/0.95

注1): めっき鋼板の超類は、AS:溶盤鉄・一班 鉛合金化めっき鋼板(溶融亜鉛めっき後、加熱砂理して、鉄分7~13%、残亜鉛めっき鋼板、EG:電気亜鉛めっき鋼板、EG:電気亜鉛のの目付量3g/㎡)、上層鉄の15%、残亜鉛(目付量3g/㎡)、の電気のの(目付量20g/㎡)の電気のつりがから鋼板、AS-E:溶融鉄・一亜鉛合金的(目付)の12%の上層に鉄85%、変亜鉛(目が2000)を電気のつりに鉄85%、変更鉛(目が2000)を電気のではいずれも0.80mmの管面である。

注2):酸化膜形成法Aは、Giは溶脱亜鉛めっき 後表面が固相状態となった後、大気雰囲気中で 350℃×10秒加熱した。ASH、溶脱亜鉛め っき後、板温530℃×12秒で加熱し、表面が 粗面化が完了した直後に同様に400℃×3秒の 加熱を施した。いずれの場合とも酸化膜厚さの調整は水蒸気噴霧で被表面の露点(0~100℃) を調整することで行った。

注3): 酸化膜形成法 A A 法は、 A 法において、 板表面の舞点 (0~100℃) を調整する方法と して気水噴霧方式を用いたものである。

注4): 酸化膜形成法B法は、めっき後、酸性溶液中に浸漬する方法で酸化膜の形成を行った。

注5): 酸化胰形成法C法は、めっき後、亜鉛イオンと酸化剤含有浴中で陰極処理する方法で酸化胰の形成を行った。

注 6): 摺動抵抗係数は下記の条件で定量化した。 材料をアセトン溶液で超音波洗浄し、十分な脱脂 を行った後、第1図に示す方法で摺動抵抗係数を 求めた。その測定条件は次の通りである。

第1図において、1は接触子、2は負荷荷重、 3はロードセル、4は試験片、5はダイス、6は 接触子の移動するモーターである。Fは摺動抵抗 力である。

接触子①:直径10¢,材質SKD11 焼き入れ材

# 特開平2-190483 (5)

负荷荷重(P)②:1 kgf

接触子の移動速度: 2.8 mm / sec

接触子の移動距離: 80mm

摺動抵抗力は第1図に示すように接触子に取付られたロードセルを介して計測。計測例を第2図に示す。 摺動抵抗力下は、接触面の摩擦状態により、 にり距離とともに図のように変動する。 ここでは、 摺動抵抗力 (F: kgf) を 最大と最小の平均をとり、 摺動抵抗係数(R)を次式で定義した。

R = F / P

注7): 酸化膜中の 2 n O 測定

5%ョウ素メタノール溶液で、めっき層のみ溶解し、抽出残査を混合融剤(硼酸 1、炭酸ナトリュウム3)で融解した後、塩酸で溶液化して I C Pで分析した亜鉛量を 2 n O に換算。

注8): 酸素強度(酸化膜中の酸素強度)

グロー放電分光法 (GDS) により測定された最 姿面から 1 秒間の酸素の積分強度の値 注9): 実施例及び比較例ともめっき鋼板表面にパーカー興産(株) 製 N O x 5 3 O F 4 O (商品名)を1 g / 耐強油した。

#### . (発明の効果)

かくすることにより、プレス成形時の材料の流 入抵抗力を大幅に低波することができ、成形品の 破断不良現象を低減し、生産性が大幅に改善でき る。

又プレス成品の歩留を著しく向上することができる等の優れた効果が得られる。

### 4. 図面の簡単な説明

第1図は、成形性の試験装置の説明図、第2図は摺動抵抗と摺動距離との関係を示す説明図である。

1…接触子

2 … 負荷荷重

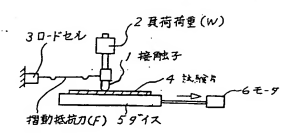
3 …ロードセル

5 … ダイス

6 … モータ

代理人 弁理士 吉 島

# 第 1 図



# 第 2 図

